(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平4-330287

(43)公開日 平成4年(1992)11月18日

(51)Int.Cl.<sup>5</sup>
C 1 2 N 15/74
// (C 1 2 N 15/74
C 1 2 R 1:01)

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

8828-4B

C 1 2 N 15/00

Α

審査請求 未請求 請求項の数2(全 3 頁)

(21) 出願番号 特顧平3-37546 (71) 出願人 000003953 日東化学工業株式会社 東京都千代田区丸の内1丁目5番1号 (72) 発明者 湯 不二夫 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 日 東化学工業株式会社中央研究所内 (72) 発明者 橘本 好弘 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 日 東化学工業株式会社中央研究所内 (74) 代理人 弁理士 平木 祐輔 (外2名)

## (54) 【発明の名称】 環状プラスミド

### (57)【要約】

【構成】 その大きさが約7.0kbであり、制限酵素切断 部位数がSphI:1, KpuI:2, BglII:2, SacI:3であることを特 徴とするRhodococcus属に属する微生物由来の環状プラ スミド。

【効果】 本発明の環状プラスミドは工業的に有用な宿主-ベクター系におけるベクターとして有用である。

【特許請求の範囲】

その大きさが約7.0kbであり、制限酵素 【請求項1】 切断部位数がSphl:1, Kpnl:2, BglII:2, Sacl:3であること を特徴とするRhodococcus属に属する微生物由来の環状 プラスミド.

微生物がRhodococcus rhodochrous ATCC 【請求項2】 4001 である欝求項1記載の環状プラスミド。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なプラスミドに関 10 し、更に詳しくはRhodococcus属に属する微生物に由来 する新規なプラスミドに関する。

### [0002]

【従来の技術】Rhodococcus属に属する微生物は、二ト リル類を水和して対応するアミド類または酸を生産する ための微生物触媒として知られており、またRhodococcu s rhodochrous種に属する微生物が極めて高性能なニト リル水和活性を有することが知られている。このような 状況下、Rhodococcus属の宿主ベクター系の開発が以前 から期待されていた。しかしながら、Rhodococcus属に 20 属する菌株についてはこれらの微生物を宿主とするに適 したベクターの開発は遅れており、Rhodococcus spにお いてプラスミドの見い出された株はRhodococcus sp. EL3 -A 株(J.Bacteriol.170,638-645(1988))や本発明者らが さきに特許出願したRhodococcus rhodochrous ATCC 427 6 等 (特願平2-270377) をはじめわずか数株に すぎない。そのため、更にRhodococcus属に属する菌株 から工業的に利用し得る微生物を育種、改良するための 新しいベクターの開発が強く望まれている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは上記事情 に鑑み、 Rhodococcus 属に属する菌株を用いて工業的 に有用な宿主-ベクター系を開発すべく鋭意研究を行っ た結果、Rhodococcus 属に属する微生物から工業的に有 用な宿主-ベクター系におけるベクターとして利用可能 な新規な環状プラスミドを見い出し、本発明を完成し た。

## [0004]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、そ の大きさが約7.0kbであり、制限酵素切断部位数がSphI: *40* 1, KpnI:2, Bgl II:2, Sac I:3であることを特徴とする、Rho dococcus属に属する微生物由来の環状プラスミドであ る。本発明のプラスミドは、具体的には、例えば Rhodo coccus rhodochrous ATCC 4001から得ることができ、大 きさが約7.0kbで且つ下記表1に示す制限酵素に対する 分解特性を有する新規な環状プラスミドである。以下こ のプラスミドを、pRC010と称する。

[0005]

【表1】

表 1

(kb)
8

[0006]

【実施例】次に本発明を実施例により具体的に示す。

[0007]

【実施例1】

#### プラスミドの分離精製法

Rhodococcus rhodochrous ATCC 4001 を400m1のM Y培地(ポリペプトン0.5%、パクトイーストエキス 0.3%、マルツエキス0.3%、グルコース1%) に て培養を開始する。OD660=0.15~0.2の頃に ペニシリンG 0.5U/mlを加えた。OD660=1. 0まで培養後、遠心により菌体を回収する。菌体を40 mlTES (10mM Tris-HCl (pH8) -10mM NaCl-1mM EDTA) 緩衝液で洗浄 後、11mlの50mM Trls-HCl (pH8) -12.5% シュークロース-100mM NaCl-1mg/mlリゾチームに懸濁し、37℃にて3時間振 盪した。これに 0. 6 m l の 0. 5 M EDTA、2. 4ml05M NaCl, 4. 4ml04%SDS-0. 7 M NaC1を順次加え、緩やかに混合し氷上で 18時間静置した。4℃にて65,000xg1時間遠 心し上清を得、これに50%ポリエチレングリコール 6,000を4.6m1加える。氷上で3時間静置し、 1,000xg5分違心する。沈澱物を5m1のTES 緩衝液に溶解し、CsC1を7.5g、1.5mg/m 1 奥化エチジュウム-TES緩衝液を2m1加え混合し た。この溶液を42時間130,000xgの密度勾配 遠心分離にかけた。

【0008】 紫外線照射により検出されたプラスミド画 分を分取した後、n-ブタノールで処理し臭化エチジュ ウムを除いた。TE緩衝液(10mM Tris-HC l (pH8)、1mM EDTA) に対して透析後、エ タノール沈澱により精製プラスミド画分を得た。 これ を 0. 7%アガロースゲル電気泳動に供し、ゲルを臭化 エチジュウムで染色することによりプラスミドの存在を 確認した。

#### プラスミドの分子量測定法

上記のように調製したプラスミドの一部を0.7%アガ ロースゲル電気泳動に供した。この際、サイズマーカー として大腸菌プラスミドpUC18、pUC118、p 50 BR322 (各々2.69kb、3.16kb、4.3 3

6 k b)を同時に泳動した。Rhodococcus rhodochrous ATCC 4001 から得られたプラスミドはp R C 0 1 0と命名され、アガロースゲル電気泳動から求められた大きさは約7. 0 k bであった。

## 各種制限酵素による切断特異性

上記のように関製したプラスミドの一部を各種制限酵素と反応させ、反応終了後、反応液を0.7%アガロースゲル電気泳動および5%アクリルアミドゲル電気泳動により分析した。サイズマーカーとしてはラムダファージDNAのHindIII消化物およびPstI消化物を10用い、プラスミドの各制限酵素断片のサイズを算出した。pRC010は表2のような制限酵素切断特性を示した。

【0009】 【表2】

表 2

[0010]

【発明の効果】本発明の環状プラスミドは工業的に有用な宿主-ベクター系におけるベクターとして有用である。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のプラスミドpRC010の制限酵素切断地図.

制限酵素	切断部位数	生成断片のサイズ(kb)	
			20
Sphi	1	7.	
KpnI	2	4.0, 3.0	-
BglII	2	6. 5. 0. 5	
- Sacl	3.	4. 2, 2. 0, 0.	
Bandil	0	•	
Bc1 I	0	-	
EcoRI	0 -	-	
HindIII	0	-	30
Clai	0	-	
PvuII	0	-	
PstI	0	-	
Scal	0	-	
Sma. I	0	-	

[図1]

